# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-066216

(43) Date of publication of application: 13.03.1989

(51)Int.CI.

CO8F 32/04 CO8F 4/64

(21)Application number: 63-194721

(71)Applicant : HOECHST AG

(22)Date of filing:

05.08.1988

(72)Inventor: KAMINSKY WALTER

SPIEHL REGINA

(30)Priority

Priority number: 87 3726325

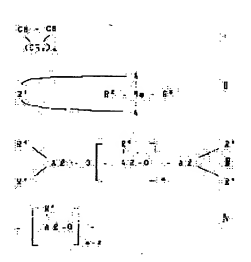
Priority date: 07.08.1987

Priority country: DE

# (54) OLEFIN POLYMER AND MANUFACTURE THEREOF

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide the above polymer, highly solvent resistant and of highly isotactic crystallinity. by polymerizing cycloolefin and 1-olefin, etc., in the presence of a catalyst which comprises stereo-rigid chiral metallocene compound and aluminoxane. CONSTITUTION: The above polymer is provided by polymerizing in the state of solution, suspension or in gas phase in the temperature of -60 to  $+150^{\circ}$  C. and the atmospheric pressure of 0.5 to 64 bar in the presence of catalyst composed of the substance expressed by formula I, the polymerization made between the substance expressed by formula I, that is 80-100% by weight of cycloolefin and 0 to 20% by weight of 2-28C 1olefin or 4-28C diolefin (n denotes integer from 2 to 10) and Metallocene compound expressed by formula II (Me is transition metal of group IV b-VI b or Periodic Table of elements; A, mononuclear or polynuclear asymmetrical hydrocarbon group; R1, 1-



4C alkylene; and R2 and R3, halogen and 1-4C alkyl, respectively) as well as the linear substance expressed by formula III (R4 is 1-6C alkyl; and m, integer from 2 to 40) and/or aluminoxane composed of cyclic substance.

# @日本国特許庁(JP)

# @ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭64-66216

到Int\_Cl.<sup>4</sup> 識別記号

**广内整理番号** 

❸公開 昭和64年(1989)3月13日

C 08 F 32/04 4/64 MFG

8620-4 J 8319-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 8 (全6頁)

の発明の名称

オレフィン重合体の製造方法

②特 顧 昭63-194721

**20出 額 昭63(1988)8月5日** 

優先権主張

図1987年8月7日図西ドイツ(DE)のP3726325,0

@発 明 者

ウアルター・カミンス

ドイツ連邦共和国、ピンネンベルク、ブツシユ ウエー

+-

ク、52

**郊発 明 者 レギナ・シユピール** 

ドイツ連邦共和国、ハムブルク76、ゼンタ ストラーセ、

30

⑪出 願 人

・ヘキスト・アクチエン

ドイツ連邦共和国、フランクフルト・アム・マイン(番地

ゲゼルシヤフト 弁理士 江崎 なし)

四代 理 人

外1名

光好

## 明細書

- 1.発明の名称 オレフィン重合体の製造方法
- 2. 特許請求の範囲
  - 1) BO~100 重量%(単量体の全体量を基準とする) の式

(式中、n は 2~10の数である)

で表されるシクロオレフィンおよび

0~20重量X(単量体の全体量を基準とする)の 炭素原子数 2~28の1-オレフィンまたは炭素原子数 4~28のジオレフィンを溶液状態、懸剤状 腹または気相において -60~150 での温度、 0. 5~64bar の圧力のもとで、遷移金属化合物と アルミノキサンとより成る触媒の存在下に重合 することによってオレフィン重合体を製造する に当たって、重合を、遷移金属化合物が式(I)

$$R_a - He - R_a \qquad (1)$$

(式中、Neは元素の周期律表のNb ~Vib 族の 通移金属であり、

A は単核-または多核の非対称炭化水素基で あり、

P'は炭素原子数 1~4 のアルキレン基を意味 しそして

B\*およびB\*は互いに同じでも異なっていても よく、ハロゲン原子または炭素原子数 1~6 のアルキル基を意味しする。〕

で表されるメタロセン化合物でありそしてアル ミノキサンが式(Ⅱ)

$$\begin{bmatrix} R^4 \\ A & 2 & 0 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R^4 \\ A & 2 & 0 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R^4 \\ R^4 \end{bmatrix}$$

で表される線状の種類および/または式(皿)

で表される奴状の種類であり、その際式 (II) および (II) 中、R\*は炭素原子数 1~6 のアル キル糸を登味しそして mは 2~40の複数である ことを特徴とする、上記オレフィン重合体の製 造方法。

- 2) 現状オレフィンとしてシクロベンテンおよび /またはシクロヘプテンを用いる請求項 1に記 載の方法。
- 3) 共重合性単量体として炭素原子数 1~10の1-オレフィンを用いる調求項 1に記載の方法。
- 4) メタロセン化合物がジルコニウムの化合物で ある請求項 1に記載の方法。
- 5) メタロセン化合物がエチレン( ピスインデニル)-ジルコニウム- ジクロライドである請求項1に記載の方法。
- 6) 重合温度が -20℃~80℃である請求項 1に記 観の方法。
- 7) シクロペンテン繰り返し単位より成る結晶質 のアイソタクチックのポリシクロペンテン。
- 8) シクロオレフィン織り返し単位を含有する1-オレフィン共重合体。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は、シクロオレフィンの意を閉獄しな

本発明者は、触媒として立体関性の対象性メ タロセン化合物をアルミノキサンと一緒に用い た場合にこの課題が解決できることを見出した。 従って本発明は、80~100 重量%(単量体の全 体量を基準とする)の式

〔式中、n は 2~10の数である〕

で表されるシクロオレフィンおよび

0~20重量を(単量体の全体量を基準とする)の 炭素原子数 2~28の1-オレフィンまたは炭素原 子数 4~28のジオレフィンを溶液状態、懸濁状 態または気相において -60~150 での温度、 0. 5~64bar の圧力のもとで、遷移金属化合物と アルミノキサンとより成る触媒の存在下に重合 することによってオレフィン重合体を製造する に当たって、重合を、遷移金属化合物が式(1)

いシクロオレフィンの単一・または共量合体の 製造方法に関する。

シクロオレフィンが種々のチグラー、ナッタ 触媒によって低合し得ることは公知である。し かしその腰、多くの場合には開環が生じる。更 に高アイソタクチックのポリシクロオレフィン は得られない。

更に、ジルコニウムのピス-シクロベンタジエニル化合物およびアルミノキサンを基礎とする触媒をプロピレンの重合の際に用いた場合にアタクチックの重合体しか得られないことも公知である(米国特許集 4.542,199号明細書参照)。

また、可溶性で立体関性の対象性ジルコニウム化合物によって高アイソタクチック・ポリプロピレンが製造できる(ヨーロッパ特許出顧公開第 185.918号公報参照)。

本発明の課題は、環状オレフィンを他の線状 オレフィンと一緒でも環を保持したままでアイ ソタクチックの状態で重合できる重合方法を見 出すことである。

[式中、Neは元素の周期律表のⅣb ~Ⅵb 族の 選移金属であり、

A は単核- または多核の非対称規化水業基であり、

R<sup>1</sup>は炭素原子数 1~4 のアルキレン基を意味 ルキルで

B\*およびB\*は互いに同じでも異なっていても よく、ハロゲン原子または炭素原子数 1~6 のアルキル基を意味しする。)

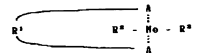
で表されるメタロセン化合物でありそしてアル ルミノキサンが式(II)

$$\begin{bmatrix}
R^4 \\
A \mathcal{L} - 0
\end{bmatrix} - A \mathcal{L} - \begin{bmatrix}
R^4 \\
R^4
\end{bmatrix}$$

で表される線状の種類および/または式(皿)

で表される環状の種類であり、その際式 (Ⅱ) および (Ⅱ) 中、M4は炭素原子数 1~6 のアル キル基を食味しそして pは 2~40の整数である ことを特徴とする、上記オレフィン重合体の製造方法に関する。

メタロセン化合物の式(I)



中、Neは元素の周期律表の第Nb 、第Vb またはVIb の族の過移金属、例えばチタン、ジルコニウム、ハフニウム、パナジウム、タンタル、クロム、モリブデン、タングステンである。殊にチタンおよびジルコニウム、特にジルコニウムが有利である。

A は単核- または多核の非対常性炭化水素残基・例えばインデニル- または未置換のまたは置換されたシクロペンタジエン配位子またはペンゼン配位子またはシクロオクタテトラエン配位子、殊にインデニル- または置換シクロペンタジエン配位子であり、

R!は炭素原子数 1~4 、殊に炭素原子数 2のアルキレン残基であり、

アルミノサンは種々の方法で製造することが できる。

かゝる方法の一つでは、細かく粉砕した硫酸 調五水和物をトルエンに懸濁させ、ガラス製フ ラスコにおいて不活性ガス雰囲気にて約-20 で で、4個の Aを原子当たり約 1 molの Cusoo。・ 5 HmO を使用する程のアルションカートリアルを混合した。 アルキルと別解したで、反応場合に基準で24 ~48時間放送なられて、選になっては30でを しなければならない。をの結果、選したアルションを はなければないでよっては30でを はなければないでよっては30でを はなければないでよっては30でを はなければないでよっては30でを はなければないでよっては30でを はない。次には第一と にないたのはまました。 といいのはまました。 といいのはまままする。

更にアルミノキサンは、-20 ~100 での温度で不活性の脂肪族・または芳香族溶剤、殊にヘプタンまたはトルエンに消解したアルミニウム・トリアルキルを結晶水合すのアルミニウム塩、殊に硫酸アルミニウムと反応させた場合に得られる。こ

R\*およびR\*は互いに同じでも異なっていてもよく、ハロゲン原子または炭素原子数 1~6 のアルキル益、殊に塩素原子を意味する。

特にラセミ体が有利であるが、エチレン・ピス-(インデニル)-ジルコニウム-ジクロライド またはエチレン-ピス-(4,5,6,7-テトラヒドロ-1-インデニル)-ジルコニウムジクロライドの R-またはS-型も有利である。

本発明に従う触媒の第二の成分は式(目)

で妻される線状の種類および/または式(※)

で表される環状の種類である。これらの式中、 R\*は炭素原子数 1~6 のアルキル基、殊にメチ ル基、エチル基またはイソブチル基、特にメチ ル基を意味し、そして mは 2~40、殊に10~20 の整数を意味する。

の場合溶剤と用いたアルミニウムアルキルとの容量比は 1:1~50:1、殊に5:1 であり、アルカンの放出によってコントロールされ得る反応時間は 1~200 時間、殊に10~40時間である。

結晶水含有アルミニウム塩の内、沢山の結晶水を含有するものを用いるのが有利である。 特に、硫酸アルミニウム水和物、なかでも1 モルの  $AL_1(SO_4)_3$ 当たりに16あるいは18モルの特に結晶水高含有量の  $AL_2(SO_4)_3 \cdot 18$   $H_2O$ および  $AL_3(SO_4)_3 \cdot 16$   $H_2O$ が有利である。

本発明で用いる触媒は、式

[式中、n は 2~10、殊に 3、5 、6 、特に 3 の数である。]

で表されるシクロオレフィンの単一- および共 重合体を用いる。例えば、シクロブテン、シク ロペンテン、シクロヘキセン、シクロヘブテン、 シクロオクテン、殊にシクロペンテン、シクロ ヘブテン、シクロオクテン、特にシクロペンテ ンがある。上記のシクロオレフィンは単独でまたは混合状態でまたは択一的に重合することが できる。

共産合性単量体としては炭素原子数 2~28、 殊に 2~10、特に 2~6 の1-オレフィンまたは 炭素原子数 4~28、殊に 4~12のジオレフィン を用いる。例えばエチレン、プロピレン、ブテ ン-1、ヘキセン-1、4-メチルペンテン-1、オク テン-1、ブタジエン-1.4、ノルボルナジエンが ある。特にエチレン、プロピレン、ブテン-1、 ヘキセン-1、オクテン-1、特にエチレンおよび プロピレンを1-オレフィンとしてそしてブタジ エンをジオレフィンとして用いるのが有利であ

シクロオレフィンを、単量体の全量を基準として80~100、殊に90~100 モルX そして線状 共重合性単量体を、単量体の全量を基準として 0~20、殊に 0~10モルX 用いる。

重合はチグラー低圧法で慣用される不活性の 溶剤中、例えば脂肪族-または脂膜式炭化水素

溶剤あるいは 1 dm3の反応器容積当たりアルミニウム含有量に関して10-4~10-1モル、殊に10-3~2・10-8モルの濃度で使用する。原則として更に高濃度でも可能である。

公知の従来技術に比較して本発明の方法は、 特に有利に用いられるジルコニウム化合物が希 駅された溶液状態で非常に熱安定性があるので、 80でまでの温度でも用いることができることに 特徴がある。

共重合体を製造する場合には、シクロオレフィンと用いた1-オレフィンとのモル比の変更は広い範囲で行うことができる。重合温度、触媒成分の濃度および用いるモル比の選択によって共虚合性単量体の構成比は殆ど任意に制御できる。重合温度の低下はシクロオレフィンの組み入れ率の増加に繋がっている。

生じる共重合体の平均分子量は触媒濃度の変 更または温度の変更によって公知のように変え ることができる。存在する単量体の比に分子量 が殆ど完全に無関係でることは特に注目される 中で実施する。からる溶剤としては例えばブタン、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、イソオクタン、シクロヘキサン、メチルシクロヘキサンが学げられる。更に、酸素、硫黄化合物および温気が注意深く脉かれているペンジン留分あるいは水素化ジーゼル油智分を利用できる。更に重合性単量体も溶剤としてまたは懸濁剤として使用することができる。重合体の分子量は公知のように制御できる。この目的には水素を用いるのが有利である。

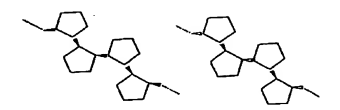
重合は公知の様に懸濁状態でまたは気相で連続的にまたは不連続的に一- または多段階で - 60~150 ℃、殊に-20 ~80℃で実施する。圧力は 0.5~64bar である。工業的に特に興味の持たれる 5~64bar の圧力範囲での重合が特に有利である。

この場合メタロセン化合物は、1 dm<sup>2</sup> の溶剤 あるいは 1 dm<sup>2</sup>の反応器容積当たり遷移金属に 関して10<sup>-3</sup>~10<sup>-1</sup>モル、殊に10<sup>-4</sup>~10<sup>-4</sup>モルの 譲度で使用する。アルミノキサンは、1 dm<sup>2</sup> の

ことである。

共重合体の多分散性 H. /H. は2.9 ~6.0(4.5)の間の値で極めて狭いが、この触媒系を用いて製造されるボリエチレンおよびボリプロピレンの分子量分布 H. /H. = 2と明らかに相違している。これによって、射出成形に特に適している重合体性質像がえられる。

本発明の方法によって、単置体の環が完全に保持されたままでありそして固体 IR-およびBH R-スペクトル分析並びにI-線四折分析によって以下の構造が推定できる高アイソタクチックの単一組合体が一座に製造される:



驚くべきことに、この単一盤合体は 250℃以 上の分解温度の上にあるポリオレフィンにとっ て驚く程高い融点に特徴がある。公知の触線を用いて製造される非晶質のポリペンテナマーと 反対に、特にアイソタクチックのポリシクロペンテンは異常に狭いX-線回折スペクトルバンド に特徴がありそしてそれ故に高い結晶性を有し ている。この重合体はあらゆる通例の溶剤に対 して高い抵抗を示す。

以下に本発明を実施例によって更に詳細に説 明する。

# 実施例 1

### メチルアルミノキサンの製造:

44.3g の A 2 x (SO 4) x · N x O (0.56 mol; 1 mol OB x O に相当する) を 250 cm²のトルエンに懸漪させ、50 cm³のトリメチルアルミニウム (0.52 mol) と混合しそして20でで反応させる。 30時間の反応時間の技に約 0.9 mol のメタノールを放出する。次いでこの溶液から固体の硫酸アルミニウムを留去する。トルエンをストリッピング処理した後に19.7g のメチルアルミノキサンが得られる。 数率は環論値の63% である。

よる写真が試料の高い結晶性を示している。粘度数は30cm³/g と測定される。DSC-測定は、生成物が分解温度以下で溶融しないが、 130℃で不可逆的な転化が生じることを示している。単一重合体の密度は1.104g/cm³( 傾斜カラムにおいて) である。CP-MAS- 固体-MHR - スペクトルから、シクロペンテン単位のシス- 並びにトランス- 結合が存在していることが 判る。

# <u>実施例 4</u>

実施例 3と同様に実施するが、この実施例では50cm<sup>2</sup> のシクロヘプテンおよび 2・10<sup>-4</sup> mol/dw<sup>2</sup> のジルコニウム濃度を用いる点で相違する。19時間の反応時間の後に8.9gの非常に細かい白色粉末が得られる。得られるこのポリシクロペンテンは、その性質が実施例 3に記載したポリシクロヘプテンに実質的に等しい。

# 実施例 5

真空状態で加熱され、数回洗浄されそしてサ ーモスタットで-30 ℃に保持された 1ℓのガラ ベンゼン中での永点降下法で 1170 の平均分子 量が測定される。平均オリゴマー度は約16である。

## 実施例 2

<u>エチレン- ピス( インデニル) ジルコニウム-</u> <u>ジクロライドの製造:</u>

この製造は、Journal of Organometallic Chemistry、232 (1982)第233 ~247 頁に記載されているように行う。

# <u> 実施例 3</u>

アルゴンが満たされた 250 cm<sup>2</sup>の丸底フラスコに、アルゴンが向流する状態で、100 cm<sup>2</sup> のシクロペンテン、 200mgのアルミノキサンおよび 5cm<sup>2</sup> のrac-エチレン-(ピスインデニル)-ジルコニウムジクロライド溶液を導入する。 ジルコニウム濃度は10<sup>-4</sup> mol/dm<sup>2</sup> である。フラスコを、サーモスタットでコントロールされた財命で30℃に保持し、その際90時間の反応時間の後に 13.6gの非常に微細に分散した白色粉末が得られる。デバイ-シェラー X- 機関折法に

ス製オートクレーブに、同波状態のアルゴン波 中で 150cm3 のトルエン、100 cm3 のシクロペ ンテンおよび 300mgのアルミノキサンを充塩す る。エチレンを 2bar の圧力で圧入しそして飽 和するまで待つ。エチレンとシクロペンテンと のモル比は1:15.3である。次いで、トルエンに 溶解した lcm² のrac-エチレン-(ピスインデニ ル)-ジルコニウムジクロライド溶液を、圧力平 衡弁を通して添加して、反応溶液の濃度を7.4 ·10-7 wol(Zr)/ dm3 とする。 重合が直ちに反 応混合物を濁らせながら開始する。45分の反応 期間の後に、過剰圧を放圧しそして反応混合物 をエタノールで失活させる。触媒残渣をHC!溶 液と一緒に機律することによって除き、重合体 を吸引濾過し、洗浄し、次いで重量が一定にな るまで60でで乾燥する。白色の粉末状のエチレ ン. シクロペンテン共重合体の枚量は11.4g で ある。これは19200gの虚合体/ モル比(Zr)・砂 の活性に相当する。粘度測定によって確かめら れた分子量(Mar) は104000g/ molでありそして

# 特開昭64-66216(6)

GPC-測定では 3.5の N<sub>m</sub> /N<sub>m</sub>- 値が得られる。
「\*C-NMR-スペクトによって測定されるシクロオ
レフィンの組み入れ率は共宜合体中シクロペン
テン 4モルス の値が得られる。融点は106.5 で
である。

### 実施例 6

重合を実施例 5と同様に実施する。その際、最初に導入するモル比を一定にする為に、-10 での温度、6.4 ×10-6 mol(Zr)/dm<sup>2</sup>のZr濃度および1.25bar の圧力で実施する点だけが相違する。150 分の反応時間の後に 3.5g の共食合体が得られる。 H。は223000g/ molであり、共全合体中のシクロペンテンの組み入れ率は6.1 %であり、融点は88.1ででありそして Hu /Hu値は 3.7である。

### <u> 実施例 7</u>

重合を実施例 5と同様に実施するが、4.0 × 10<sup>-6</sup> mol/dm<sup>3</sup>のジルコニウム濃度およびエチレンとシクロペンテンとの1:11.7のモル比である点だけを相違させる。14100gの共重合体/mol

クロオレフィンとしてシクロへプテンを使用し、その張陂葉器度は2160g (共居合体)/mol(Zr)・砂の活性を得る為に、7.4 ×10-6 mol(Zr)/dm<sup>2</sup>に増加させる。收量は、45分の重合時間の後に8.7gである。シクロへプテンの組み入れ率は実施例 3におけるシクロペンテンの場合よりも3.0 モルギ 少ない。分子量は21000 と例定される。実施例10

重合を実施例 5と同様に実施する。しかしシクロオレフィンとしてシクロオクテンを使用する点だけを相違させる。3.7×10<sup>-3</sup> mol(2r)/d m<sup>3</sup> の触媒濃度のもとで1500g(共重合体)/ mol(2r)・砂の活性にて14.7g の収量が得られる。組み入れ率は1.2 モルスで、平均分子量は2000である。共重合体の機点が 118.2でに低下する。

代理人 江 埼 光 好代理人 江 埼 光 史

(2s)・秒の活性のもとで45分の反応時間の後に、24.5g の湿った状態で影測している消下可能な生成物であるが、乾燥状態では白色の弾力性のあるシクロペンテン含有量18モル%の重合体が得られる。「\*C-RHB-スペクトはランダムに分布した共選合性単量体のシグナルの他に共量合体中のシクロペンテンセグメントのシグナルを示す。その比は約70:30 モル%である。分子量は20000 の値を有しそして分子量分布は 3.5のHu/ha値である。

# 宴路例 8

実施例 5と同様に実施するが、 $1.5 \times 10^{-8}$  mol/dm<sup>2</sup>のジルコニウム濃度およびエチレンとシクロペンテンとの1:10.8のモル比にて実施する。牧量は、1750x(共重合体)/mol(Zx)・砂の活性のもとで27.0x である。分子量は20000 の値を有し、組み入れ率は28モル%でありそして分子量分布は 3.6の  $H_m$  / $H_m$ 値である。

### <u>実施例 9</u>

重合を実施例 5と同様に実施する。しかしシ